◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-253861

®Int. Cl. 3

識別記号 庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)11月12日

G 03 G 5/06 C 09 B 23/00 3 1 3

6906-2H 7537-4H

7537-4H 7537-4H **

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

会発明の名称

機能分離型感光体

②特 願 平2-53120

J E

20出 **2** 平 2 (1990) 3 月 5 日

加発明者 植田

秀 昭

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 大阪国際ビル

ミノルタカメラ株式会社内

⑩発明者 伊藤

公 幸

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 大阪国際ピル

ミノルタカメラ株式会社内

@発明者 坂本

光 俊

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 大阪国際ビル

ミノルタカメラ株式会社内

⑪出 願 人 ミノルタカメラ株式会

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 大阪国際ビル

⑩代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

最終頁に続く

明細書

]. 発明の名称

機能分離型感光体

2. 特許請求の範囲

1. 導電性基体上に電荷発生層と電荷輸送層を 設けた機能分離型感光体において、電荷輸送層が 下配一般式[I]で表されるジスチリル化合物と、 下配一般式[I]で表されるブタジエン化合物とを 含有することを特徴とする機能分離型感光体; 一般式[I];

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array} N -
\begin{array}{c}
R_2 \\
R_4
\end{array} C - CH -
\begin{array}{c}
C + CH - C \\
CH - C
\end{array}
\begin{array}{c}
R_0 \\
R_0
\end{array}$$
(1)

[式中、R₁、R₂、R₄、R₇、R₄およびR₅は 独立してそれぞれ置換基を有してもよいアルキ ル基、アラルキル基、アリール基または復素環 式基:R₁、R₅、R₅は水素、アルキル基、ア ルコキシ基またはハロゲン原子を表わす;nは 1~3の数字を表わす]

-1-

一般式[Ⅱ];

$$\begin{array}{c}
R_{10} \\
R_{11}
\end{array}$$

$$C=CH-CH=C$$

$$R_{14}$$

$$(II)$$

[式中、RioおよびRiiは、それぞれアルキル 蓋:Riiは水素、アルキル基、アルコキシ基、 ジベンジルアミノ基またはジアリールアミノ基 を致わす;Riiはそれぞれ量換基を有してもよ いアルキル基、アラルキル基、アリール基また は復業環式基を変わす;Riiは置換基を有して もよいアリール基を変わす。]

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は感光体、特に電荷発生層と電荷輸送層とを積層した機能分離型感光体に関する。

従来の技術

感光体の感光層を構成する材料として、従来よ りセレン、硫化カドミウム、酸化亜鉛等の無機光 導電性材料が知られている。

これらの光辺冠性材料は数多くの利点、例えば 暗所で適当な電位に帯電できること、暗所で電荷 の飲逸が少ないこと、あるいは光照射によって速 やかに冝荷を改逸できることなどの利点をもって いる反面、各種の欠点をもっている。例えば、セ レン系感光体では、設造する条件がむづかしく、 製造コストが高く、また熱や機械的な衝壁に弱い ため取り扱いに注意を要する。硫化カドミウム系 感光体や酸化亜鉛感光体では、多温の環境下で安 定した感度が得られない点や、増感剤として添加 した色露がコロナ帯缸による帯電劣化や露光によ る光退色を生じるため、長期にわたって安定した 特性を与えることができない欠点を有している。

一方、ポリビニルカルバゾールをはじめとする 各粒の有機光導電性ポリマーが提案されてきたが、 これらのポリマーは、前述の無機系光郡電材料に 比べ、成蹊性、軽量性などの点で優れているが、 未だ十分な感度、耐久性および環境変化による安 定性の点で無极系光導征材料に比べ劣っている。

近年、これらの感光体の欠点や問題を解決する

ニルプタジェン等並びにこれらの誘導体等が知ら れている。

これらの中でも下配一般式[I]:

[式中、Ri、Ri、Ri、Ri、RitはURit 独立してそれぞれ配換基を有してもよいアルキ ル基、アラルキル基、アリール基または複案段 式基: R_s 、 R_s または R_s はそれぞれ独立して、 水素、アルキル基、アルコキシ基またはハロゲ ン原子を表わす;nは1~3の数字を表わす。] で表わされるジスチリル化合物が冠荷鉛送材料と して特開昭63-269158号公報に開示され ている。

しかし、上記一般式[1]で示されるジスチリル 化合物(以下ジスチリル化合物[1]と呼ぶ)を含む 電荷輸送用を有する感光体は単独で用いた場合に は、繰り返し使用していると表面電位の低下が生

-5-

ため、粒々の研究開発が行われているが、光春気 性機能の質荷発生機能と気荷始送根能とをそれぞ れ別個の物質に分担させるように寂層型あるいは 分放型の機能分離型の感光体が提案されている。 このような収能分離型感光体は、各々の物質の選 択筑囲が広く、帯包特性、感度、残留冗位、繰り 返し特性、耐馴性等の電子写真特性において、最 良の物質を相み合わせることにより高性能な感光 体を提供することができる。また、登工で生産で きるため、粒めて生産性が高く、安価な感光体を 提供でき、しかも钇荷発生材料を適当に選択する ことにより感光波長域を自在にコントロールする ことができる。例えば電荷発生材料としては、フ タロシアニン顔料、シアニン染料、多取キノン顔 料、ペリレン系顔料、インジゴ染料、チオインジ ゴ染料あるいはスクェアリック酸メチン染料など の有機顔料や染料が知られている。

また、豆荷馅送材料としては、トリフェニルア ミン、ピラゾリン、スチルベン、ヒドラゾン、オ キサジアゾール、オキサトリアゾール、テトラフェ

じ、それに伴い感度が変化する等の問題がある。

また、ジスチリル化合物 [1] は電荷船送材料 用溶媒への溶解性が不充分になることがあり、か かる均合、感光体を製造する上で問題となる。

発明が解決しようとする級題

本発明は以上の草帽に鑑みて成されたものであ り、その目的とするところは、ジスチリル化合物 [1] を使用した線能分離型感光体において、そ の感光体が本来有する電子写真特性を顕容するこ となく、繰り返し使用時発生する表面電位の低下 それに伴う感度等の変化を有効に防止した感光体 を提供することにある。

謀題を解決するための手段

本発明の目的は、電荷鉛送材料として、ジスチ リル化合物〔1〕を特定のブタジエン化合物と组 み合わせて使用するごとにより遊成される。

すなわち、本発明は導写性基体上に写荷発生用 と電荷始送周を設けた設能分離型感光体において、 電荷帕送恩が下記一般式[1]で表されるジスチリ

ル化合物と、下配一般式[I]で衰されるブタジェン化合物とを含有することを特徴とする設能分離 型路光体に関する;

一般式[I];

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}
N \longrightarrow \begin{array}{c}
R_3 \\
R_4
\end{array}
C=CH-C$$

$$\begin{array}{c}
R_4 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_7 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_7 \\
R_4
\end{array}$$

[式中、R₁、R₂、R₄、R₇、R₄およびR₄は 独立してそれぞれ**丘換基を有してもよいアルキ** ル基、アラルキル基、アリール基または彼寂寂 式基;R₃、R₄、R₄は水蒸、アルキル基、ア ルコキシ基またはハロゲン原子を表わす;nは 1~3の数字を表わす]

一放式[1]:

$$\begin{array}{c}
R_{10} \\
R_{11}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C = CH - CH = C \\
R_{14}
\end{array}$$
(II)

【式中、RioおよびRiiは、それぞれアルキル

-7-

好ましいものは、メチル蓋、エチル基、フェニル 基またはチオフェニル基等である。

配換菌としてはアルキル基またはアルコキシ基等を挙げることができる。好ましい配換基はメチル基、エチル基、メトキシ基またはエトキシ基等である。

R_s、R_sおよびR_sは、それぞれ水素原子、ア ルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子を扱わす。 アルキル基は炭素酸 1~5の低級アルキル基、特 にメチル基またはエチル基が好ましい。アルコキ シ基は炭素酸 1~5の低級アルコキシ基、特にメ トキシ基、エトキシ基が好ましい。

nは1~3の数字を変わす。

ブタジエン化合物[I]におけるRioおよびRii は、それぞれ炭深敏 l ~5のアルキル基、特にメ チル基、エチル基またはブロビル基が好ましい。

Ridアルキル基、アラルキル基、アリール基または複雑和式基を表わす。特にメチル基、フェニル基またはチオフェニル基が好ましい。これらの基は位換基を有していてもよく、かかる登換基

基:Riaは水素、アルキル基、アルコキシ基、 ジベンジルアミノ基またはジアリールアミノ基 を要わす;Riaはそれぞれ登換基を有してもよ いアルキル基、アラルキル基、アリール基また は復深段式基を要わす;Riaは登換基を有して もよいアリール基を変わす。]

ジスチリル化合物 [I] とブタジエン化合物 [I] とを組み合わせて電荷鉛送灯に使用することにより、ジスチリル化合物 [I]の使用だけでは生じる 繰り返し使用時での電荷保持能の低下を有効に防止することができる。

さらに、疑くべきことには、ジスチリル化合物 [I]をブタジエン化合物 [I] と組み合わせて 構成した感光体は、ジスチリル化合物 [I] のみ、 あるいはブタジエン化合物 [I] のみで构成した 感光体の有する感度より極めてよい。

ジスチリル化合物[I]において、Ri、Ri、Ri、Ri、Ri、Ri、Ri、Ri、Ri、Ri、RiがRiはそれぞれ置換基を有してもよいアルキル基、アラルキル基、アリール基または復済双式基を変わす。これらの基の中で特に

-8-

としては、アルキル基またはアルコキシ基、特に メチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基が 好ましい。

R:zは、水窯、アルキル基、アルコキシ基、ジベンジルアミノ基またはジアリールアミノ基を扱わし、特に水窯、メチル基、エチル基、メトキシ基、ジベンジルアミノ基、ジフェニルアミノ基が好ましい。

R14は置換基を有してもよいアリール基を衰し、フェニル基、メチル基またはエチル基等の低級アルキル基を有するフェニル基、メトキシ基またはエトキシ基等の低級アルコキシ基を有するフェニル基等が好ましい。

好ましいジスチリル化合物[I]の具体例として け

$$\begin{array}{c} \text{CH}^{2} - \textcircled{O} \\ \text{CH}^{3} \cdot \text{N} - \textcircled{O} \\ \text{CH}^{3} \cdot \text{N} - \textcircled{O} \end{array}$$

[6]

[3]

[7]

[4]

[8]

$$\begin{array}{c} C_2H_4 \searrow N - \bigcirc \\ C_3H_4 \searrow N - \bigcirc \\ C_4H_4 \searrow N - \bigcirc \\ C_5H_4 \searrow N - \bigcirc \\ C_5H_6 \searrow N - \bigcirc \\ C_7H_6 \searrow N - \bigcirc \\$$

[5]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{C}_2 \text{H}_5 \\ \text{-} \\ \text{O} \end{array} \\ \text{C} = \text{CH} - \text{O} - \text{CH} = \text{C} \\ \text{O} - \text{C}_2 \text{H}_5 \\ \text{O} \\ \text{C}_2 \text{H}_5 \end{array}$$

[9]

$$\begin{array}{c} C_3H_6 \searrow N - \textcircled{\bigcirc} \\ C_3H_6 \searrow C_7 - \textcircled{\bigcirc} - CH - \textcircled{\bigcirc} - CH - C & \textcircled{\bigcirc} - OCH_5 \\ CH_6 \bigcirc - \textcircled{\bigcirc} - OCH_6 & \textcircled{\bigcirc} - OCH_6 \\ \end{array}$$

-11-

[10]

[14]

[11]

[15]

[12]

$$\begin{array}{c} C_2H_4 \\ C_2H_4 \\ C_2H_4 \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ O \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \\ \\ \begin{array}{c$$

[16]

$$\begin{array}{c} C_3H_1 \\ C_3H_1 \\ C_{H_3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ \end{array} \\ C_{=CH} \\ \begin{array}{c} C \\ \end{array} \\ C_{=CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ C_{1} \\ C_{2} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ C_{2} \\ C_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C_{1} \\ C_{2} \\ C_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C_{1} \\ C_{2} \\ C_{3} \\ C_{3} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C_{1} \\ C_{2} \\ C_{3} \\ C_{3} \\ C_{3} \\ C_{3} \\ C_{3} \\ C_{3} \\ C_{4} \\ C_{3} \\ C_{4} \\ C_{3} \\ C_{4} \\ C_{5} \\ C_{5$$

[13]

[17]

[19]

[20]

$$\begin{array}{c} C_{\mathfrak{c}}H_{\mathfrak{s}}\backslash N - \bigcirc \\ C_{\mathfrak{c}}H_{\mathfrak{s}}/ N - \bigcirc \\ \bigcirc CH_{\mathfrak{s}} \\ \end{array} C = CH - \bigcirc - CH = C \begin{array}{c} \bigcirc -N \backslash C_{\mathfrak{c}}H_{\mathfrak{s}} \\ \bigcirc CH_{\mathfrak{s}} \\ \end{array}$$

[21]

-15-

[26]

[27]

[28]

[22]

[23]

[24]

[25]

-16-

[29]

[30]

$$\begin{array}{c} C_3H_7 \searrow N-\textcircled{\scriptsize O} \\ C_3H_7 \searrow N-\textcircled{\scriptsize O} \\ CH_3-\textcircled{\scriptsize CH}_3 & CH=C \\ CH_3 & CH_3 \\ \end{array}$$

[31]

$$\begin{array}{c} \text{CH}^{2}, \\ \text{CH}^{2}, \\ \text{N-} \bigcirc \\ \end{array}$$

[32]

$$\begin{array}{c} C_2H_6 \\ \end{array} N - \bigcirc \\ C_2H_6 \\ \end{array} C_2 - CH - \bigcirc \\ - CH - C \\ \bigcirc \\ O \\ - C_2H_6 \\ \end{array}$$

[3 4]
$$\begin{array}{c} C_2H_3 \\ C_3H_3 \\ \end{array} N - \bigcirc \\ \begin{array}{c} C_2CH_3 \\ \end{array} C_3H_3 \\ \end{array} N - \bigcirc \\ \begin{array}{c} C_2CH_3 \\ \end{array} C_3H_3 \\ \end{array} C_3H_3 \\ C_3H_3 \\ \end{array} N - \bigcirc \\ \begin{array}{c} C_3H_3 \\ C_3H_3 \\ \end{array} C_3H_3 \\ \end{array} C_3H_3 \\ C_3H_3 \\ \end{array} C_3H_3 \\ C$$

$$\begin{array}{c} \text{(3 5)} \\ \text{C}_{3}\text{H}_{6} \\ \text{C}_{3}\text{H}_{6} \\ \end{array} \\ \text{N} \longrightarrow \begin{array}{c} \text{C}_{1}\text{C}_{1}\text{C} \\ \text{O} \end{array} \\ \text{C}_{2}\text{C}_{1}\text{C}_{2}\text{C}_{3}\text{C}_{3}\text{C}_{4} \\ \text{O} \end{array}$$

などが挙げられるがこれらに限定されるものでは ない。

好ましいブタジエン化合物[Ⅱ]の具体例として は、

$$\begin{array}{c} \text{[40]} & \begin{array}{c} \text{C}_{\text{3}}\text{H}_{\text{3}} \\ \text{C}_{\text{3}}\text{H}_{\text{3}} \end{array} \text{N-} \bigcirc \\ \text{CH}_{\text{3}} - \bigcirc \text{C} \end{array} \text{C=CH-CH=C} \\ \end{array}$$

-19-

$$\begin{array}{c} \text{[5 1]} \quad \begin{array}{c} \text{C,Hs} \\ \text{C,Hs} \\ \text{C,Hs} \\ \text{O-CHs} \\ \text{O-CHs} \end{array} \\ \text{N-O} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{C=CH-CH=C} \\ \text{CH,S} \\ \text{CH,S}$$

—642—

などが挙げられるが、これらに限定されるもので はない。

本発明のジスチリル化合物 [1] とブタジエン 化合物 [1] は、迎覧性基体上に少なくとも電荷 発生別および電荷的送別からなる感光体の電荷的 送別に適用する。

$$\begin{array}{c} \text{C_3H_6'} \\ \text{C_2H_6'} \\ \text{O} \\ \text{N-O} \end{array} \\ \text{C=CH-CH=C} \\ \text{CH_2-O-CH_3} \\ \text{CH_2-O-CH_3} \\ \end{array}$$

- 24 -

(項荷的送別は、ジスチリル化合物[I]とブタジェン化合物[I]を結婚機能に分散させて形成すればよく特に限定されるものではない。

ジスチリル化合物[I]およびブタジエン化合物 [I]の添加量は結算機能100重量部に対し、10~200重量部、好ましくは20~150重量部とするのが好適である。10重量部より少ないと感度が低下し、200重量部より多いと繰り返し特性の悪化や強酸の欠損を招くことがある。

ブタジェン化合物 $[\Pi]$ とジスチリル化合物 $[\Pi]$ との合有明合は、 \underline{G} $\underline{$

ブタジエン化合物 [II]の添加公司合が 5 / 9 5 より小さいと、繰り返し時での電荷保持能の低下 を効果的に防止することができず、 9 5 / 5 より も大きいと、感度が悪くなる。

(現荷的送灯の結が樹脂としては、飽和ポリエステル樹脂、ポリアミド樹脂、アクリル樹脂、エチレンー酢酸ビニル共ほ合体、イオン架机オレフィ

ン共重合体(アイオノマー)、スチレンーブタジェンブロック共重合体、ポリカーポネート、塩化ビニルー 市酸ビニル共重合体、セルロースエステル、ポリイミド等の熱可塑性樹脂;エポキシ樹脂、ウレタン樹脂、シリコーン樹脂、フェノール樹脂、メラミン樹脂、キシレン樹脂、アルキッド樹脂、熱硬化性アクリル樹脂等の熱硬化性樹脂;光硬化性樹脂;ポリNービニルカルパゾール、ポリビニルピレン、ポリビニルアントラセン等の光導電性樹脂等が挙げられる。

これら電気絶縁性樹脂は単独で測定して、 $1 \times 10^{14} \Omega \cdot \mathrm{cm}$ 以上の体積抵抗を有することが望ましい。

電荷輸送層は、公知の方法で形成すればよく、例えば上記ジスチリル化合物 [1]、ブタジエン化合物 [1] および結着樹脂等を適当な溶剤に溶解あるいは分散した鹽布液を鹽布、乾燥することにより形成される。その際、膜厚は5~50 μm、好ましくは7~30 μm、より好ましくは10~20 μmに形成する。50 μmより厚いと電荷輸送

-27-

化亜鉛、アモルファスシリコン等の無機物質が挙 げられる。これ以外でも、光を吸収し極めて高い 確率で電荷担体を発生する材料であれば、いずれ の材料であっても使用することができる。

上配電荷発生材料の中でも、フタロシアニン系 顕料が感度等の点で好ましく、特に r 型無金属フ タロシアニン、X 型無金属フタロシアニンおよび 下記一般式[III]で表わされるチタニルフタロシア ニンが好ましい。

$$(R_{16})_{m} \longrightarrow C \qquad (R_{16})_{m}$$

$$C = N \qquad (R_{16})_{m}$$

$$T = 0 \qquad N$$

$$C = N \qquad N - C \qquad (B_{16})_{m}$$

$$(R_{16})_{m} \longrightarrow C \qquad (R_{16})_{m}$$

【式中、Riiは水素、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、ニトロ基、シアノ基、水酸基、ペンジルオキシ基、またはハロゲ

層に吸収される光量が大きくなり感度低下を起こ し、5μωより薄いと充分な帯電電位が得られない。

本発明の感光体の電荷発生層は、例えば電荷発生材料を真空蒸着するか、適当な溶剤もしくは必要があれば、結着樹脂を溶解させた溶液中に分散させて作製した堕布液を堕布、乾燥して得られるが、かかる方法に限定されるものでなく、公知の種々の方法で形成すればよい。

電荷発生層に使用可能な電荷発生材料としては、 ビスアゾ系顔料、トリアリールメタン系染料、チ アジン系染料、オキサジン系染料、キサンテン系 染料、シアニン系色素、スチリル系色素、ピリリ ウム系染料、アゾ系顔料、キナクリド系质料、イ ンジゴ系顔料、ペリレン系顔料、多環キノン系顔 料、ビスペンズイミタゾール系顔料、インダスロ ン系顔料、スクアリウム塩系顔料、アズレン系色 素、フタロシアニン系顔料等の有機物質や、セレ ン、セレン・テルル、セレン・砒素などのセレン 合金、硫化カドミウム、セレン化カドミウム、酸

- 28 -

ン原子を裹わし、nは1~4の数字を裹わす。]

本発明の感光体に用いられる導電性基体としては、鋼、アルミニウム、銀、鉄、ニッケル等の箔ないしは板をシート状またはドラム状にしたものが使用され、あるいはこれらの金属を、プラスチックフィルム等に真空蒸着、無電解メッキしたもの、あるいは導電性ポリマー、酸化インジウム、酸化 錫等の導電性化合物の層を同じく紙あるいはブラスチックフィルムなどの支持体上に整布もしくは蒸着によって設けられたものが用いられる。

また、本発明の感光体は結着樹脂とともに、ハロゲン下パラフィン、ポリ塩化ピフェニル、ジメチルナフタレン、ジブチルフタレート、ローターフェニルなどの可塑剤やクロラニル、テトラシアノエチレン、2,4,7ートリニトロフルオレノン、5,6ージシアノベンゾキノン、テトラシアノキノジメタン、テトラクロル無水フタル酸、3,5ージニトロ安息香酸等の電子吸引性増感剤、メチルパイオレット、ローダミンB、シアニン染料、ピリリウム塩、チアピリリウム塩等の増感剤を使

用してもよい。

本発明の感光体は取む性基体上に订荷発生別および同荷的送別をこの順に形成した构成のもの、あるいは取む性基体上にប荷的送別および可有発生別をこの順に形成した构成のものいずれの构成であってもよい。

本発明の感光体においては、必要に応じて適宜 接抗烈、中間別、衰面保証別を有していても良い。

本発明感光体は、長波長域にも良好な感度を有 するため、レーザーブリンター用感光体にも適用 することができる。

以下、突旋例および比較例に基づいて本発明を 説明する。

突旋例1

▼型無金属フタロシアニン1 図仕部、ポリビニルブチラール樹脂(エスレック BM-2、 初水化学社製)1 貸仕部およびシクロヘキサノン100 屋仕部をポールミルポットに入れて24時間分散し、感光強液を得た。

これをアルミニウム基体上に強布、乾燥し、厚

- 31 -

鋄 1

	ジスチリル化合物[32]	ブタジエン化合物[48]
	(宜丑部)	(第八章)
突施例 2	9	1
安施例3	7	3
安施例 4	6	4

こうして得られた感光体について、突施例 1 と 、 同様の方法でVo、E₁/₂、DDR₁を測定した。

突施例5

で型無金属フタロシアニン1 登丘部、ポリビニルブチラール樹脂(エスレックBX-1; 収水化学社製)2 重丘部およびテトラヒドロフラシ 1 0 0 重丘部をボールミルポットに入れて 2 4 時間分 依し、感光強液を得た。

これをアルミニウム基体上に盤布、吃燥し、厚さ0.4 μmの貸荷発生児を形成させた。

さ0.3 μοの電荷発生即を形成させた。

この冠荷発生日上に、前記ジスチリル化合物 [32] 8 望近部、前記ブタジエン化合物 [48] 2 望近部、ポリカーポネート樹脂(パンライトK - 1300;帝人化成社製) 10 重近部をテトラヒドロフラン180 重近部からなる溶媒中に溶解させた強液を強布、乾燥して厚さ15 μ m の電荷 位送日を形成し、感光体を作製した。

安旋例2~4

突旋例 1 と同様の方法で同一の构成のもの、但 し突旋例 1 で用いたジスチリル化合物 [32] お よびブタジエン化合物 [48] を發 1 に示す様に それぞれ変化させた感光体を作扱した。

- 32 -

1250;帝人化成社製)10重任部をテトラヒドロフラン180重任部の将棋中に溶解させた塾 液を塾布、乾燥して厚さ15μmの間荷始送灯を 形成し、感光体を作製した。

得られた感光体について、安施例 1 と同様の方法でVo、 $E_1/2$ 、 DDR_1 を測定した。

安施例6

突施例5と同様の方法で同一の辯成のもの、但 し突施例5で用いたジスチリル化合物 [4] のか わりにジスチリル化合物 [10] を用いた感光体 を作製した。

こうして得られた感光体について、突旋例 1 と 同様の方法でVo、 E_1/i 、 DDR_i を測定した。

比饺例1

突旋例 1 において、ブタジエン化合物 [48] を添加せずジスチリル化合物 [32]を10重量 部用いた以外は突旋例 1 と全く同様にして、感光体を作譲した。

得られた感光体について、突旋例1と同様の方法でVo、E1/2、DDR1を測定した。

比饺例2

突施例』において、ブタジェン化合物[48] のかわりに下記ヒドラゾン化合物 [A] を2度量 部添加する以外は突旋例』と全く同様にして、感 光体を作望した。

得られた感光体について、突施例 l と同様の方法で Vo、E₁/₃、DDR₁を測定した。

$$C_2H_6$$
 $N-\bigcirc$ $CH=N-N$ \bigcirc (A)

突旋例 7

前配一級式[Ⅲ]においてRisが水梁、mが1であるチタニルフタロシアニン1 貸量部、ポリエステル樹脂(パイロン200; 帝人化成社製)1 貸量部およびシクロヘキサノン100貸量部をポールミルポットに入れて24時間分敗し、感光塗液を得た。

これをアルミニウム基体上に盤布、乾燥し、厚さ0.2μmの電荷発生別を形成させた。

この冠荷発生別上に前記ジスチリル化合物【1

- 35 -

であるチタニルフタロシアニンを入れたボート(4)を包括(6)に、アルミニウム円筒基板(3)を基板ホルダー(2)にそれぞれ取り付け、真空和(1)内を排気ボンブ(5)により1×10⁻¹Torr以下に該圧した。次に包紅(6)を通じてボート(4)に配流を流し、ボート摂度400~550°0に加熱し、基板回転窓助装配(9)により回転している基板(3)上にチタニルフタロシアニンを5分間蒸着し、既厚500人の電荷発生剤を形成した。なお、基板(3)上への蒸むはシャッター回転治具(7)によりシャッター(8)を開閉すること等によって調節することができる。

次に、このほ荷発生別上に前記ジスチリル化合物 [15] 6 量量部、ポリカーポネート樹脂(PC-Z;三窓ガス化学社製)10 重量部およびブタジエン化合物 [48] 4 重量部をテトラヒドロフラン180 重量部からなる溶媒中に溶解させた 動液を動布、乾燥して厚さ15 μmの電荷始送別を形成し、感光体を作製した。

得られた感光体について、実施例7と間様の方

1) 3 5 重量部、前記プタジェン化合物 [46] 5 重量部、ポリカーポネート網路(パンライト K - 1300; 帝人化成社製)10 重量部をテトラヒドロフラン180 重量部からなる溶鉱中に溶解させた整液を塗布、乾燥して厚さ15 μπの電荷 始送別を形成し、感光体を作製した。

<u> 安施例8</u>

第1日に示した蒸着装置によっては荷発生日を 形成した。

図中(1)は真空和、(2)基板ホルダー、(3)は 円筒基板、(4)はポート、(5)は排気ポンプ、(6))は包板、(7)はシャッター回転治具、(8)はシャッターを示す。

まず、一般式[四]においてRiが水深、mが1

- 36 -

法でVo、Ei/s、DDRiを測定した。

実施例 9

X型無金尽フタロシアニン1 盆丘部、ポリエステル樹脂(バイロン200; 帝人化成社級)1 盆丘部およびシクロヘキサノン100 盆丘部をボールミルボットに入れて24時間分散し、感光整液を得た。

これをアルミニウム基体上に<u></u> 立れ、乾燥し、厚さ0.2 µmの頃荷発生限を形成させた。

こうして得られた感光体を市販のレーザービームプリンター(NC-1;ミノルタカメラ社製)を用い、-6KVでコロナ符写させ、初期気位Vo(V)、初期電位1/2にするために要した露光介E.//(e

rg/cm₃)、 1 秒間暗所に放置した時の初期電位の 被賽率DDR₁(%)を測定した。

<u> 実施例10</u>

X型無金属フタロシアニン1重量部、ポリスチレン網脂(分子量40000)2重量部およびテトラヒドロフラン100重量部をポールミルポットに入れて24時間分散し、感光強液を得た。これをアルミニウム基体上に置布、乾燥し、厚さ0.3μmの電荷発生層を形成した。

次に、この電荷発生層上に前記ジスチリル化合物 [20] 8重量部、ポリカーポネート樹脂(PC-Z;三菱ガス化学社製)10重量部およびブタジエン化合物 [52] 2重量部をテトラヒドロフラン180重量部からなる溶媒中に溶解させた 強液を塗布、乾燥して厚さ15μmの電荷輸送層を形成し、感光体を作製した。

得られた感光体について、実施例 9 と同様の方法で Vo、E://s、DDR:を測定した。

<u> 実施例 1 1</u>

下記一般式で示されるアゾ系顔料 [B];

-39-

実施例11と同様の方法で同一構成のもの、但し、実施例11で用いたジスチリル化合物 [33] の量と、ブタジエン化合物 [37] の量をそれぞれ表2の様に変化させた感光体を作製した。

表 2

	ジスチリル化合物[33]	ブタジエン化合物[37]		
	(重量部)	(重量部)		
実施例12	7	3		
実施例13	5	5		
実施例14	3	7		
実施例15	1	9		

比較例3

実施例11において、ジスチリル化合物 [33] 10重量部のみを用いること以外は実施例11と 全く同様に感光体を作製した。

比較例4

実施例11において、ブタジェン化合物、[37] 10重量部のみを用いること以外は実施例11と 全く同 にして感光体を作製した。

1 重量部、ポリエステル樹脂(バイロン200:東洋紡績社製)1 重量部およびシクロヘキサノン100重量部をサンドグラインダーにて24時間分散し、感光塗液を得た。

これをアルミニウム基体上に盤布、乾燥し、厚さ0.3 μmの電荷発生層を形成させた。

この電荷発生層上に前述のジスチリル化合物 [33] を9重量部、ブタジエン化合物 [37] を1 重量部、ポリカーポネート樹脂(ポリカーポネート Z:三菱ガス化学社製)10重量部とテトラヒドロフラン100重量部からなる強布液を整布し、乾燥して厚さ20μmの電荷輸送層を形成し、感光体を作製した。

得られた感光体について、実施例 1 と同様の方法で V_0 、 $E_1/2$ 、 DDR_1 を測定した。

実施例12~15

-40-

得られた感光体について、実施例11と全く同様にしてVo、E 1/3、DDR 1を測定した。

評 価

以上、得られた感光体に対し測定したVo、 E₁/₂、DDR₁の結果を要3に示す。

(以下、余白)

赛 3

	V o(v)	E 1/2	DDR	
		(lux - sec)	(%)	
実施例1	-670	0.9	2.2	
実施例2	-660	0.8	2.5	
実施例3	-670	0.9	2.3	
実施例4	-680	1.0	1.9	
実施例5	-680	0.8	1.8	
実施例 6	-660	0.7	2.4	
比較例1	-640	2.1	2.7	
比較例2	-670	1.2	2.3	
実施例7	-660	0.6	2.2	
実施例8	-660	0.7	2.3	
実施例 9	-670	4.0 (erg/cm ²)	2.0	
実施例10	-680	3.8 (erg/cm ²)	1.8	
実施例11	-650	0.9	2.5	
実施例12	-660	1.0	2.6	
実施例13	-660	1.0	2.2	
実施例14	-660	1.3	2.5	
実施例15	-670	1.4	2.2	
比較例3	-650	1.9	2.3	
比較例4	-660	2.2	2.1	

さらに、得られた感光体を複写機と同様の 成を有する感光体テスター(第2図)に取り付け、電子写真特性の測定を行なった。

すなわち、本発明に従い得られた感光体を感光体下ラム(10)に取り付け、帯電器(11)で約 - 500 Vに帯電後、0.3 秒後の感光体の初期 表面電位(Vo')、帯電後ハロゲンランブよりの白色光(12)で露光した後の表面電位(Vi)および 露光後光イレーサ(14)で除電した後の表留電位(Vr)をプローブ(13)によりそれぞれ測定した。 評価方法としては、初期特性および電子写真プロセスを5000回行なった後の電子写真特性の測定を行い、繰り返し安定性を調べた。

結果を表4に示す。

(以下、余白)

-43-

表 4

			2 2 4			
	初期			5000回後		
	A*,(A)	Vi(V)	Vr(V)	A*, (A)	Vi(V)	Vr(V)
実施例1	-510	80	5	-470	70	5
実施例2	-510	75	5	-460	65	5
実施例3	-510	80	5	-480	75	5
実施例4	-510	85	5	-500	90	10
実施例5	-500	80	5	-490	75	5
実施例6	-510	75	5	-480	80	10
比較例]	-500	100	5	-350	50	15
比較例2	-510	90	15	-550	120	25
実施例7	-510	70	5	-480	60	5
実施例8	-510	75	5	-490	65	5
実施例9	-515	80	5	-490	70	5
実施例10	-510	75	5	-480	65	5
実施例11	-510	80	5	-460	65	5
実施例12	-515	85	5	-480	75	5
実施例13	-515	85	5	-500	85	5
実施例14	-510	90	10	-505	95	10
実施例15	-515	90	10	-510	105	15
比較例3	-500	100	5	-340	150	20
比較例4	-515	100	15	-545	125	30

本発明に従い、特定の組合せのブタジェン化合物 [I]とジスチリル化合物 [I]を含有する電荷輸送層と電荷発生層からなる感光層を有する感光体とすることによって、より感度に優れ、帯電性および繰り返し特性をより保証した感光体が得られる。

-44-

4. 図面の簡単な説明

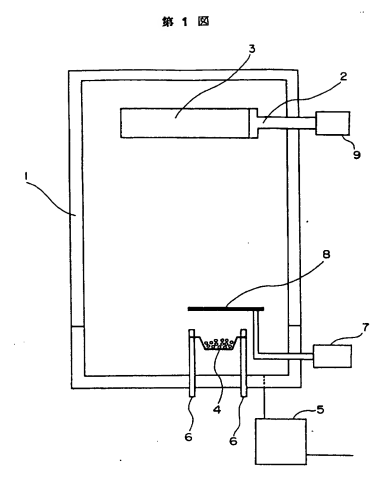
発明の効果

第1四は蒸着装置の機略構成例を示す図である。 第2回は感光体テスターの機略構成例を示す図 である。

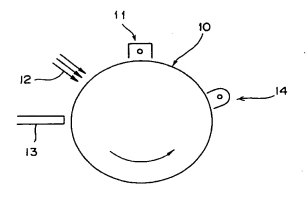
図中の記号は以下の通りである。

1:真空槽	3:円筒基板
4 : ポート	8:シャッター
10: 感光体ドラム	11: 帯電器
12: 白色光	13: ブローブ
14: イレーサ	

特許出願人 ミノルタカメラ株式会社 代 理 人 弁理士 青山 葆 ほか 1 名



第 2 図



第1頁の続き

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

C 09 B 23/00

313 K

7537-4H

個発明者 嶋田

有 記

大阪府大阪市中央区安土町 2 丁目 3 番13号 大阪国際ビル

ミノルタカメラ株式会社内